생개육이 제1830~/14/1조(1880·10·20·/ 11·

与1998-071471

(19) 대한민국특허청(KR) (12) 공개특허공보(A)

(51) Int. CI.⁸ COSL 79/08

(11) 공개번호 특

\$1998-071471

(43) 곰개일자

1998년 10월 26일

(21) 출원번호	与1998-004987					
(22) 출원일자	1998년02월18일					
(30) 우선권주장	9-39714 1997년02월18일 일본(JP)					
(71) 줊원인	신닛테쓰 가가쿠 가부시끼가이샤 - 아마토야 다카키					
	잁본국 도오꾜도 쥬오꾸 신카와 2초메 31-1					
(72) 발명자	토쿠하사 키와무					
	일본국 치바겐 키미츠시 야에하라 1398-1					
	토쿠미츠 아키라					
	일본국 치바겐 키사라즈시 기온 4초메 3-8					
	타카라베 이사쿠					
	일본국 치바겐 키미츠사 야에하라 1998-1-337					
(74) -대라인	윤동열, 이선희					

심시청구 : 없음

(54) 전자 재료용 수지 용액 조성물 및 이를 이용한 프린트 기판용 회로 보호악

出計

본 발명은 방향족 테트라카르본산이무수물과 실록산디아민을 중축합시켜 이루어지는 이미도 부위 및 방향족 테트라카르본산이우수롭과 실목산디아민 이외의 방향쪽 디아민성분을 중부가시켜 이루어지는 아미드산부위를 갖는. 하기 일반식 (1)

(삼기 식에서 X는 방향족 테트라카르본산이무수물 잔기를, Y는 실목산디아민 잔기를, Z는 방향쪽 디아민 잔기물, 1 및 m은 각각 독립적으로 정수룹, n은 1이상의 수를 나타낸다)으로 표현되는 실목산품리이미드아 미드산 공중합 수지 100중량부와, 에쪽시 수지 1∼50중량부를 유기 용매에 용해하여 이루어지는 전자 재료 용 수지 용액 조성물으로서, 보존 안정성이 뛰어나며 비교적 저온 경화가 가늠하고 경화 추의 내열성, 고 주파 특성, 내약품성 및 음력 완화 특성 등의 균형이 뛰어난 경화물율 제공한다.

BAIA

발명의 상세한 설명

발명의 목적

발명이 속하는 기술분야 및 그 분야의 좋래기술

본 발명은 프린트 기판 등의 배선 부품의 총간 철연막이나 표면 보호막, 혹은 반도체 패키지용

8-1

다이본당제, 액상 봉지제 그 외의 전자 재료용 내열 접착제 등에 이용할 수 있는 전자 재료용 수지 용액 조성물 및 이 전자 재료용 수지 용액 조성물을 이용하여 형성된 프린트 기판용 회로 보호막에 관한 것이다.

방향촉 풀리이미드 와니스 또는 방향족 폴리이미드선구체(방향족 폴리아미드산)와니스굨 전기 절연성 보호 막(총간절연막 등)으로 이용하는 것은, 예를 들면 일본국 류허공개 소62-242593호 공보 등에 이미 여러 가 지가 제안되어 있다. 이 경우, 방향쪽 폴리이미드는 대부분의 유기 용매에 용해되지 않으므로, 용제 가용 성이 비교적 뛰어난 폴리이미드의 선구체인 폴리아미드산와니스가 사용되는 경우가 많다. 하지만 방향족 폴리아미드산와니스는 기판 등에 도포하여 용제를 제거한 후, 최종적인 이미드화 반응을 환결시키기 위해 250℃이상의 고온에서 장시간의 경화 처리가 필요하게 되므로, 경화 설비, 작업성 및 생산성의 면에서 문 제가 있었다. 또 프린트 기판 등의 보호막에 폴리아미드산와니스를 이용하는 경우에는 고온에서의 열처리 로 인해 동박 회로 표면에 산화막이 생겨, 신뢰성을 저하시키는 원인이 되기도 하였다.

한편, 주사솔(主鎖) 중에 에테르, 슐폰, 케톤 등의 화학 구조플 도입하여 용제 용해성을 개량한 발향촉 폴리아미드산와니스도, 유기 용제중의 수지 농도는 도포 육성 등에 있어서의 제한 때문에 많아야 수지농도가 20% 정도인 것 밖에 사용할 수 없고, 막을 두없게 도포할 필요가 있는 경우에는 한 번의 처리로 중분한 두께의 막을 얻을 수 없다는 문제가 있었다.

이와 같은 경화 온도나 용제 가용성의 문제를 해결하기 위한 수법으로서, 실록산디아민을 공중함에 의해 폴리머주사슬 중에 도입한 줄리이미드, 폴리아미드산이 제안되고(일본국 목허공개 소57-143328호 공보, 특 허공개 소58-13631호 공보), 실록산디아민의 공중합비에 따라 경화 운도와 용제 가용성의 개선 방법이 도 모되고는 있지만, 역으로 내용제성(耐溶劑性)이 저하한다는 문제점이 발생하였다.

욕히 실콕산다아민 공중합비가 높은 실쪽산쪼리이미드 수지는 N. N-디메틸아세트아미드, N-메틸-2-피쿨리 돈 등의 아미드계 윰제, 디그라임 (diglyme : diethyleneglycol dimethylether) 등의 그라임계 용제는 물론, 아세콘, 메틸에틸케톤 등의 변용 케톤계 용매에 대한 내용제성이 낮고, 용도가 한정된다는 결점을 가지고 있었다.

더욱이 말단에 아미노알킬 구조물 갖는 병용 실목산디아민을 이용한 폴리아미드산와니스는 와니스 안으로 수분이 흡습됨으로 인해 용이하게 가수분해되기 쉽고, 보존중에 정도가 저하한다는 문제점이 있었다.

발명이 이루고자 하는 기술적 과제

따라서 본 반명자들은 삼기 과제에 대해 예의 검토를 거뜸한 결과, 방향쪽 테트라카르본산이우수물과 실폭 산디아민으로 이루어지는 이미드 부워 및 방향쪽 테트라카르본산이우수물과 방향쪽 디아민으로 이루어지는 아미드산 부위를 갖는 폴리이미드아미드산 공중합 수지 및 예쪽시 수지를, 유기 용매에 균일하게 용해시켜 이쭈어지는 수지 용액 조성물이 상기 과제를 달성할 수 있다는 것을 알아내고, 본 방명을 완성하기에 이르 렀다.

따라서 본 발명의 목적은 보존 안정성이 뛰어나고 비교적 저온 경화가 가능하며 경화 추의 내열성, 고주파특성, 내약품성 및 용력 완화 특성 등의 균형이 뛰어난 경화물을 공급하는 전자 재료용 수지 용액 조성물 및 이를 이용한 프린트 기판용 회로 보호막을 제공하는데 있다.

족 본 발명에 의하면, 방향쪽 테트라카르본산이무수물과 실폭산디아민을 중육합시켜서 이쭈어지는 이미드 부위 및 방향쪽 테트라카르본산이무수물과 실폭산디아민 이외의 방향쪽 디아민성분음 중부가시켜서 이후어 지는 아미드산 부위를 갖는 하기 일반식 (1)

(상기 식에서, X는 방향쪽 테트라카르본산이무수물꾼기륜, Y는 실육산디아민잔기를, Z는 방향쪽 디아민잔 기름, 1과 m은 각각 독립적으로 정수를, n은 1이상의 수플 나타낸다)으로 표현되는 실룩산폴리이미드아미 드산 공중합 수지 100중량부와, 예쪽시 수지 1~50중량부을, 유기 용매에 용해해서 이루어지는 전자 재료 용 수지 융맥 조성물이 제공된다.

또 본 발명에 의하면 이와 같은 수지 용액 조성물에 의해 영성된 프린트 기판용 회로 보호막이 제공된다.

발명의 구성 및 작용

이하, 본 발명을 상세히 설명한다.

8-2

또 본 발명에서 방향쪽 테트라카르본산이무수뭄과 함께 사용하는 디아민성분은, 실촉산물리이미드아미드산 공중함 수지중의 이미드 부위를 열성시키기 위해서는 실목산디아민을 사용하고, 폴리이미드아미드산 공중 합 수지중의 아미드산 부위큼 열성시키기 위해서는 방향쪽 디아민을 사용한다.

본 발명에서 사용하는 실룩산디아민은, 하기의 일반식 (2)

$$R_{s}$$
 R_{s}
 R_{s

(상기 식에서, R_1 및 R_2 는 2가 탄화수소기를, $R_3 \sim R_6$ 은 각각 탄소 수가 $1 \sim$ 6인 탄화수소기를, $p \in 1 \sim 30$ 의 정수(整數)를 나타낸다)으로 표현되는 것이 바람직하다.

상기 일반식 (2)에서, R_1 및 R_2 는 각각 단소 수가 3~5인 복수의 메틸렌기 또는 페닐렌기인 것이 바람직하며, $R_3 \sim R_6$ 은 메틸기, 에틸기, 프로필기 또는 페닐기인 것이 바람직하며, 평균 반복 단위(p)는 1~20의 정수인 것이 바람직하다.

특히 본 발명의 수지 용액 조성물을 프린트 기판용 회로 보호막에 사용하는 경우에는, 일반식 (2)으로 표현되는 실록산디아민의 평균 반복 단위(p)는 1~12인 것이 바람직하고, 이 평균 반복 단위(p)가 12급 초과하면 실록산폴리이미드아미드산 공중합 수지의 구리나 폴리이미드 등의 기재(基材)에 대한 접확력이 저하하다.

실록산디아민의 구체적인 화합물로서는, 예물 등면 ω , ω '-비스(2-아미노에틸)쫄리디메틸실목산, ω , ω '-비스(3-아미노프로필)폴리디메탈실목산, ω , ω '-비스(4-아미노페닐)쫄리디메틸실목산, ω , ω '-비스(3-아미노프로필)폽리디페닐실목산, ω , ω '-비스(3-아미노프로필)폽리메틸페닐실목산, ω , ω '-비스(3-아미노프로필)폽리메틸페닐실목산 등을 들 수 있다.

본 발명에 있어서, 실콕산쭝리이미드아미드산 공중합 수지에 있어서의, 방향쪽 테트라카르본산이무수물과 실목산디아민이 부가에 의해 형성되는 이미드 부위는, 실질적으로 안정된 이미드를 형성하고 있는 것이 바 람직하다.

람직하다.

본 발명에서 사용하는 방향쪽 디아민이란. 아마노기가 방향쪽에 결합하여 있는 화합물을 말한다. 방향쪽 디아민의 예를 들면, 3,3'-디메틸-4,4'-디아미노비페닐, 4.6-디메틸-m-페닐렌디아민, 2,5-디메틸-p-페닐렌디아민, 2,4-디아미노메시틸렌, 4,4'메틸렌-디---종루이딘, 4,4'-메틸렌-디-2.6-크실리딘, 2.4-몽투엔디아민, m-페닐렌-디아민, p-페닐렌-디아민, 4,4'-디아미노-디페닐프로판, 3,3'-디아미노-디페닐프로판, 4,4'-디아미노-디페닐에탄, 3,3'-디아미노-디페닐메탄, 2,2'-비스[4-(4-아미노페녹시)페닐]프로판, 4,4'-디아미노-디페닐설파이드, 3,3'-디아미노-디페닐설파이드, 4,4'-디아미노-디페닐술폰, 4,4'-디아미노-디페닐설판이드, 3,3'-디아미노-디페닐술폰, 4,4'-디아미노-비페닐, 3,3'-디메틸-4,4'-디아미노-비페닐, 3,3'-디메틸-4,4'-디아미노-비페닐, 3,3'-디메틸-4,4'-디아미노-비페닐, 3,3'-디메틸-4,4'-디아미노-비페닐, 3,3'-디메틸-4,5-디아미노-비프탈겐, 2,6-디아미노-나프탈겐, 2,4-디아미노-타프탈겐, 2,4-디아미노-타프탈겐, 2,5-디아미노-타프탈겐, 2,5-디아미노-타프탈겐, 2,6-디아미노-타프탈겐, 2,4-디아미노-타프탈겐, 2,6-디아미노-타프탈겐, 2,4-디아미노-타프탈겐, 2,6-디아미노-타프탈겐, 2,8-디아미노-타프탈겐, 3,8-디아미노-타프탈겐, 3,8-디아미노-타르프탈겐, 3,8-디아미노-타르프탈겐, 3,8-디아미노-타르프탈겐, 3,8-디메르스, 4,4-디아미노-타르프탈겐, 3,8-디메르스, 4,4-디아미노-타르프탈겐, 3,8-디메르스, 4,4-디메르스, 4,4-디아미노-타르프탈겐, 3,8-디메르스, 4,4-디메르스, 4,4-디아미노-바페닐, 3,8-디메르스, 4,4-디메르스, 4,4-디메르스, 4,4-디메르스, 4,4-디메르스, 4,4-디메르스, 5,5-디메르스, 5,5-디메르스, 4,4-디메르스, 4,4-디메르스, 4,4-디메르스, 4,4-디메르스, 4,4-디메르스, 4,4-디메르스, 4,4-디메르스, 5,5-디메르스, 5,5-디메르스, 5,5-디메르스, 5,5-디메르스, 5,5-디메르스, 4,4-디메르스, 4,4-디메르스,

본 방명의 실콕산중리이미드아미드산 공중합 수지는, 통상의 중옥합계 쪼리머의 경우와 마완가지로 모노머성분의 물비쯤 조철함으로써 분자량을 제어할 수 있다. 구체적으로는 모든 방향쪽 테트라카르본산이무수물 1분에 대해. 0.8~1.2붑의 디아민을 사용하는 것이 바람직하다. 이 돋비가 0.8보다 작거나, 1.2보다 커지 면 저분자량인 것밖에 얻을 수 없고, 충분한 내열성도 얻을 수 없다. 더욱 바람직하게는 방향쪽 테트라카 로본산이무수물 1분에 대해 0.95~1.05물의 물비를 갖는 디아민을 사용하는 것이 바람직하며. 가장 바람직 하게는 0.98~1.02물의 물비를 갖는 디아민을 사용하는 것이 바람직하다.

본 발명에 있어서, 실목산디아민과 방향족 디아민의 몰비는 30/70~98/1, 특히 50/50~99/1인 것이 바람적 하다. 이 몫비가 30/70보다 작으면 실록산물리이미드아미드산 공중합 수지의 용제 가용성이나 경화 수지의 응력 완화 특성이 악화되고, 89/1을 넣으면 실콕산물리이미드아미드산 공중합 수지의 에쪽시 수지와의 반 용점이 적어져, 경화 수지의 내약품성이 저하하게 된다.

특히 본 발명의 수지 용액 조성물을 프린트 기판용 회로 보호막에 사용하는 경우, 실록산디아민과 방향쪽 디아민의 몰비는 70/30~99/1인 것이 바람직하다. 이 옮비가 30/70보다 작으면 살록산풀리이미드아미드산 공중함 수지의 경화 수지의 음력 완화 목성이 악화되고, 플렉서블 프린트기판의 컾(curling)성이 악화된다. 또 99/1을 넘으면 실록산폴리이미드아마드산 공중함 수지의 에쪽시 수지와의 반응점이 적어져 경화 소지의 변화품사이 권화하게 되다. 결화 수지의 내약품성이 저히하게 된다.

본 발명에서 사용하는 실목산폼리이미드아미드산 공중합 수지는 그 분자량의 기준으로써, 대수 점도가 0.08~1.2인 것이 바람직하다. 대수 점도는 실륙산폴리이미드아미드산 공중합 수지를 메틸디그라임에 균밀하게 용해하여, 농도가 0.5g/100ml인 용맥을 조제하고, 우베로데(Ubbellohde) 점도계로 그 용맥의 정도 및메틸디그라임의 점도를 30℃에서 욕정하여, 하기 식으로 산출한 것이다.

대수 첨도 == { In (용액 점도 / 용매 점도) } / 용액 쓤도

실즉산쿺리이미드아미드산 공종합 수지의 대수 점도가 0.08보다 낮으면 경화 수지의 내약품성, 내열성이 악화되고, 1.2쿨 넘으면 수지 용액 조성물의 농도가 너무 높아져 작업성이 저하하게 된다.

본 발명에 있어서, 실록산물리이미드아미드산 공중합 수지와 배합하는 에쪽시 수지는 특히 한정되는 것은 아니지만, 에쪽시 당량이 100~5,000 특히 100~1,000정도인 액상 또는 분망상의 에쪽시 수지가 바람직하다. 에죽시 수지의 구체적인 예로써는, 비스페늄A, 비스페늄F, 비스페늄S, 플루오렌비스페늄, 4,4'-디히드록시비페븀, 2,2'-디히드록시비페늄, 히드로퀴논, 레조로신 등의 페늄큐, 트리스-(4-히드록시페늄)예탄, 메늄노룡락(phenol novolsk), 아크레曆노룡락 등 3가 이상의 페늄큐, 또는 테토라브로모비스페늄A, 브로모페늄노룡락 등의 발로겐화비스페늄류에서 유도되는 글리시템에테르화업등 등을 들 수 있다. 이것들은 단독으로 사용하여도 좋고, 2종 이상을 병용하여도 좋다. 수지 용액 조성물의 안정성을 위해, 또 저탄성물로 응력 완화 특성을 갖는 경화물을 얻기 위해서는 에쪽시 당량이 비교적 은 2 기능형(bifunctional) 비스페늄형예룡시 수지가 바란진차다 촬영예쪽시 수지가 바람직하다.

에폭시 수지의 배합량은 실촉산준리이미드품리아미드산 공중합 수지 100중량부에 대해 1~50중량부일 것을 요하며, 바람직하게는 3~30중량부이다. 예푹시 수지의 배합량이 50중량부급 넘으면 경화 수지의 응력완화 특성이나 내열성 돔이 저하하고, 또 1종량부보다 적으면 내약품성이 악화한다.

또 본 발명에서는 필요에 따라 상기 실록산쭕리이미드아미드산 공중합 수지 및 예쪽시 수지 외에 경화 촉 진을 목적으로 에쪽시 수지경화제를 배합할 수도 있다.

보 발명에서 사용되는 유기 용매는 특히 한정되는 것은 아니지만, 본 수지 조성물을 균일하게 용해할 수 있는 것이라면 단독이어도 좋고, 2종 이상을 병용한 배합용매이어도 된다. 예를 풀면 페놀계 용매와, 피굴리돈계 용매, 아세트아미드계 용매 등의 아미드계 용매와, 디옥산, 트리옥산 등의 옥산계 용매와, 시클로 백사는 등의 케톤계 용매와, 디그라임, 트리그라임(triglyme : triethyleneglycol dimethylather) 등의 기본의계 용매 용을 들 수 있다. 또 필요에 따라 벤젠, 콜루엔 등의 방향적 탄화수소계용매나, 핵산, 데라 라임에 용매 등을 들 균일하게 용해할 수 있는 범위에서 혼합하여 사용할 수도 있다. 유기 용매의 양은, 실록산물리이미드아미드산 공중합 수지와 에꼭시 수지의 합계량을 고형분의 양으로 했을 때, 고형분과 용매의 중량비(고형분/용매)가 (20~80)/(80~20)이고, 바람직하게는 (40~70)/(60~30)이다. 용대 바가 80을 넘으면 용분한 두께의 경화물을 얻는 것이 힘들어지고, 용매비가 20보다 적으면 수지 용액 조성물의 점도가 너무 높아져 작업성이 저하하게 된다.

본 발명의 수지 응액 조성물은 이하의 방법으로 제조할 수 있다.

먼저, 이리 실록산디아민에 대해 과잉량의 방향족 테트라카르본산이무수물을 유기 용매중에 용해 또는 현탁시켜 두고, 실촉산디아민을 서서히 참가한다. 혼합물은 실온 부근의 온도에서 2~3시간 교반(操拌)한뒤, 이미도화가 진행될 수 있는 온도에서 육합수(縮合水)를 제거하면서 10~24시간 중합과 이미도화를 시행하여, 말단에 산무수물을 갖는 실록산폴리이미드용리고머를 얻는다. 이미드화는 동상 150~900℃의 범위에서 행해진다. 실목산폴리이미드용리고머의 이미드화률(%)은, 적외선흡수스펙트럼 분석법으로 촉절하여실질적으로 100%이고, 아미드산 부위가 없는 것이 바람직하다. 계속해서 실온 부근까지 반응 혼합물을 낼각시킨 후, 산무수물과 전체 디아민성분이 거의 같은 몫 양이 되도록 방향쪽 디아민을 참가하고, 이미드화가 진행하지 않는 온도에서 반응시켜 실목산폴리이미드폴리아미드산 공중합 수지 용액을 얻는다. 계속해서 물리이미드폴리아미드산 공중합 수지 용액에 에푹시 수지를 균임하게 용해시킴으로써 본 방명의 수지 용액 조성물을 얻는다.

이때 반응에 사용되는 유기 용매는 특히 한정되는 것은 아니며, 상기 유기 국성 용매를 사용하는 것으로 중분하다 그러나, 반용 시간의 단욕 및 용매 산란의 방지을 위하여 비등점이 150℃이상인 것이 좋고, 특히 200℃ 이상인 유기 국성 용매(예품 톭면, 트리그라임 등)가 가장 바람직하다.

본 방명의 수지 용액 조성문에는, 상기 각 성분 이외에 필요에 따라 종래부터 공지된 경화촉진제, 커플링 제, 충전제, 안료, 틱소트로피성 부여제, 소포제 등읍 적당히 배합해도 좋다.

이하, 실시예에 따라 본 발명을 상세히 설명하겠다. 또한 수지 윰맥 조성물의 특성 평가는 하기 사항 및 평가 발범에 따라 행하였다.

[땜납 베스에 있어서의 내열성]

두께가 18㎞인 동박(미쯔이긴죠쿠 기부시끼가이샤 제품인 0.5온스 압연박)의 거친 표면에. 열처리추의 막

8-4

두께가 15~20㎞로 되도록 각 조성으로 조제한 수지 용액 조성물을 캐스팅하고, 130℃에서 15분간 예비 건조한 후, 180℃에서 30분간 열처리하여 코팅막을 작성한다. 1㎞×2㎞의 코팅된 박을 제작하고, 300℃로 조정한 응음 땜납 베스에 60초간 원지(浸潤)하여, ○는 피막의 동표면으로부터의 박리나 피막 외관상에 변화가 없는 것, ×는 박리나 피막 외관상에 변화가 생긴 것을 기준으로 하여 땜납의 내용성을 평가하였다.

두께가 95㎞인 동박(미쯔이긴죠쿠 가부시끼가이샤 제품인 1온스 암연박)에, 열쳐리후의 막 두께가 15~20 썌로 되도록 각 조성으로 조제한 수지 용액 조성물을 캐스팅하여, 130℃에서 15분간 에비 건조한 후, 180 (에서 30분간 열처리하여 코팅막을 제작한다. 코팅막이 명성된 동박은 에칭액에 의해 완전히 통을 제거한 되고 12.5cm×20cm의 피막 시험편을 제작하고, 인장 시험기(도요세이키 가부사끼가이샤 제품, STROGRAPH-R1)에 부착하여, 하종 100kg 하에서 5㎜/min의 인장 속도로 탄성률을 측정하였다.

[대수 점도]

실촉산>리이미드아미드산 공중합 수지의 분자량의 기준으로서의 대수 점도는, 실콕산꿈리이미드아미드산 공중합 수지를 디그라임에 균일하게 용해하여, 농도가 0.5g/100째인 용액을 조제하고, 우베로데형 점도계 에 의해 고 용액의 점도 및 디그라임의 점도쯤 30℃에서 욕정하여, 하기 식으로 산출하였다.

대수 점도 == { l n (용맥 점도 / 용매 절도) } / 용맥 농도

[음액 점도]

각 조성으로 조제한 수지 용액 조성물의 점도는, B형 점도계로 25℃에서 측정하였다.

[아세론 가용분]

두께가 35㎞인 등박(미쯔이긴죠쿠 가부시끼가이샤 제품, 1몬스 압연박)에 엽처리 후의 막 두께가 15~20㎞로 되도록 각 조성으로 조제한 수지 용액 조성물을 캐스팅하여, 130℃에서 15분간 예비 건조한 후, 180℃에서 30분간 열처리하여 코팅막을 제작하였다. 코팅막이 형성된 동박은 예칭액으로 완전히 돔을 제거한후, 10㎞ 10㎞의 피막을 제작하고, 25℃의 아세론 용액에 30분간 침지하여, 피막의 중량 감소량을 아세론 가용분(可溶分)으로 하였다.

[유전출]

두께가 85㎞인 동박(미쯔이긴죠쭈 가부시끼가이샤 제품, 1은스 압연박)의 거친 표면에, 열저리후의 막 무께가 40~50㎞로 되도록 각 조성으로 조제한 수지 용액 조성물을 캐스팅하여, 130℃에서 15분간 예비 건조한 후, 180℃에서 30분간 열처리하여 코팅막을 제작하였다. 제작한 코팅막 뭐에, 상기와 동일한 종류의 동박의 거친 표면을 온도 200℃, 압력 40㎏f/때로 1시간 영압착함으로써 양면 동부착 적용판을 제작하였다. 계속해서, IPC-TM650.2.5.5Å 규격에 따라 양면 동부착 적종판을 회로 가공하여 유전출 측점용 시험편을 제작하고, 임피면스 에너라이저에 부착하여, 1Mhz의 유전율을 욕정하였다.

[보호막 특성]

JIS-C5016에 준거하여 무접착제 동부착 적출판(신뉫테초가가꾸 가부시끼가이샤 제품 상품명 : 에스파넥쇼 SC18-40-00ME)에 회로 가공을 시행한 배선부재(FPC : Flexible Print Circuit)상에, 열 처리 추의 막 두 께가 20㎞로 되도록 조성을 조정한 수지 음액 조성물을 캐스팅하고, 130℃에서 15분간 예비 건조한 후, 180℃에서 30분간 열처리하여 코팅막을 작성하였다.

(1) 컱(Curling)성

코팅막용 형성한 FPC 시험핀의 뒤틀림의 곡흙 반경을 축정하여, 컬성의 평가쁨 행하였다.

(2) 밀착성

크로스-컷 테스툐(점착 테이프에 의한 박리)에 의해 코링막과 FPC 동박간의 밀착력을 조사하여 평가하였다.

(3) 내IPA (2-프로판을)성

코팅막을 형성한 FPC 시험편을 25°C의 2-프로판율에 5분간 침지하고, 끌어 올린 후에 눈으로 보아 외관의 변화를 관월하여, O는 코팅막의 용해, 팽윤 및 팽왕 등이 관찰되지 않는 것, ×는 도포막의 용해, 팽윤 및 팽창 등이 관찰되는 것으로 평가하였다.

또한 비교예 3에서는 상기 땜납 베스에 있어서의 내열성, 탄성률, 아세톤 가용분, 유전률 및 보호막 특성 에 관한 열처리플, 80℃에서 5분간(예비건조), 180℃에서 2분간, 200℃에서 2분간 및 270℃에서 2분간의 조건에서 시행하였다.

제조예 1

교반기 및 질소 도입관을 구비한 Dean-Shyurark형 반응기에, 비스(3,4-디카르복시페닐)술존이무수를 39.6g(0.110ml)과 트리그라임 118g을 넣고, 질소분위기하에서 ω, ω'-비스(3-아미노프로필) 폴리디메틸실 목산 71.4g(p=8, 0.093ml)을 적하 깔대기(dropping funnel)를 이용하여 적하시키고, 실온에서 약 2시간교반하였다. 계속해서 이 반응 용액을 질소 분위기하에서 190℃로 가열하여, 물은 제거하면서 15분간 가열교반하였다. 계속해서 이 반응 용액을 실은까지 냉각하고, 2,2-비스[4-(4-아미노페녹시)페닐]프로판 7.1g(0.017째)을 참가하여, 질소 분위기하에 실온에서 교반하면서, 이 반음 용액을 실은에서 약 5시간 교반하고, 고형분 농도 51종량부의 실록산폴리이미드아미드산 공중합 수지 용액을 얻었다. 얻어진 실록산품리이미드아미드산 공중합 수지 용액을 얻었다.

제조예 2

교반기, 쥖소 도입관물 구비한 Dean-Shyurark형의 반응기에 비스(3,4-디카르복시페닐)술폰이무수물 39.6g(0.110㎜)과 트리그라임 120g을 넣고, 질소분위기하에서 ω, ω'-비스(3-아미노프로필)플리디메틸실 축산 78.3g(p=8, 0.099㎜)을 적하 깔대기를 이용하여 적하시키고, 실온에서 약 2시간 교반하였다. 계속해서 이 반응 용액을 질소 분위기하에 있어서 190℃로 가열하여, 물을 제거하면서 15분간 가열 교반하였다. 계속해서 이 반응 용액을 실온까지 냉각하고, 2.2-비스[4-(4-아미노페녹시)페닐]프로판 4.5g(0.011㎜)을 첨가하여, 질소 분위기하에 실온에서 교반하면서, 이 반응 용액을 실온에서 약 5시간 교반하고, 고형분 농도 51중량부의 실육산폴리이미드아미드산 공중합 수지 용액을 얻었다. 얻어진 실목산폴리이미드아미드산 공중합 수지의 대수 점도(온도 30℃, 농도 0.5g/100㎜)는 0.23이었다.

... 제조예 3

교반기, 질소 도입판을 구비한 반응기에 비스(3,4-디카르복시페닐)술폰이무수물 39.8g(0.110㎜)과 트리그라임 118g을 넣고, 질소 분위기하에서 ω, ω'-비스(3-아미노프로필)준리디메틸실콕산 71.4g(p=8, 0.083㎜)을 적하 깔대기를 이용하여 적하시키고, 실온에서 약 5시간 교반하였다. 계속해서 이 반응 용액에 2,2-비스[4-(4-아미노페녹시)페닐]프로판 7.1g(0.017㎜)을 첨가하여, 질소 분위기하에 실온에서 교반하면서, 이 반응 용액을 실온에서 약 5시간 교반하고, 고형분 농도 50중량부의 실록산폴리아미드산 공중합 수지 용액을 얻었다. 얼어진 실목산폴리이미드아미드산 공중합 수지의 대수 점도(온도 30℃, 농도 0.5g/100㎜)는 0.27이었다.

제조예 4

교반기 및 질소 도입관을 구비한 반응기에 비스(3,4-다카르복시페닐)술폰이무수물 \$9.6g(0.110㎜)과 N-메틸-2-피듐리온 339g을 넘고, 질소 분위기하 및 없음 냉각하에 교반하면서 2,2-비스[4-(4-아미노페녹시)페닐]프로판 45.2g(0.110㎜)을 참가하고, 얼어진 반응 용액을 계속해서 질소 분위기하에 실온에서 약 5시간교반하고, 고형분 농도 20중량부의 폴리아미드산 수지 용액을 얻었다. 얼어진 폴리아미드산 수지의 대수점도(온도 30℃, 농도 0.5g/100㎜)는 1.5이었다.

실시예 1

500ml의 반응기에 제조에 1에서 얻은 실목산픁리이미드아미드산 공중함 수지 용액 100g과 비스페놀 A형 에목시 수지(도토 가세이 가부시까가이샤 제품, 에포 도토(Epo Tohto) YD-011, 에쪽시 당량=476) 4.1g을 날고, 실온에서 균일해질 때까지 교반 혼합하여, 수지 용액 조성물을 얻었다. 이 수지 용액 조성물을 이용하여 보존 안정성, 탄성률, 땔남 베스에 있어서의 내열성, 아세톤 가용분, 유진휼, 컬성, 밀왁성 및 내iPA의촉정을 행하였다. 이 수지 용액 조성물은 1주일 실온에서 방치하더라도 균일한 용맥의 상태, 점도를 유지하였다. 또 5℃이하의 상태에서 3개월간 방치하더라도 점도 변화는 거의 관율되지 않았다.

싶시예 2

500mℓ의 반응기에. 제조에 1에서 얼몬 실촉산폴리이미드아미드산 공중합 수지 용액 100g과 비스페늄 A형에 적시 수지(도토 가세이 가부시끼가이샤 제품, 에포 도토 Y0~014, 에쪽시 당광=956) 8.2g을 넣고, 실온에서 균일해질 때까지 교반 혼합하여. 수지 용액 조성물을 얻었다. 이 수지 용액 조성물을 이용하여 보존 안정성, 탄성률, 땔납 베스에 있어서의 내열성, 아세론 가용분, 유젼률, 컬성, 밀착성 및 내PA의 욕정을 하였다. 이 수지 용맥 조성물은 1주일 실온에서 방치하더라도 균일한 용액의 상태, 점도를 유지하였다. 또5℃이하의 상태에서 3개월간 방치하더라도 점도 변화는 거의 관찰되지 않았다.

실시에 3

500ml의 반음기에 제조에 2에서 얻은 실록산쯀리이미드아미드산 공중합 수지 용액 100g과 비스페늄A형에쪽시 수지(도토 가세이 가부시까가이샤 제품, 에포 도토 YD-이1, 에폭시당 양=476) 4.1g을 넣고, 실온에서 균일해질 때까지 교반 혼합하여, 수지 용액 조성물을 얻었다. 이 수지 용액 조성물을 이용하여 보존 안정성, 탄성짤, 땔남 베스에 있어서의 내열성, 아세톤 가용분, 유전짤, 컬성, 밀착성 및 내IPA의 촉정을 행하였다. 이 수지 용액 조성물은 1주일 실온에서 방치하더라도 균일한 용액의 상태, 점도를 유지하였다. 또 5 ℃이하의 상태에서 3개웠간 방치하더라도 점도 변화는 거의 관찰되지 않았다.

실시예 4

에쪽시 수지로써 오르토크레즐노보락형 에쪽시 수지(도토 가세이 가부시까가이샤 제품, 예포 도토 YDCN-701P, 에쪽시 당당=202) 2.0g을 사용한 이외는, 상기 실시에 1과 동일하게 하여 수지 음액 조성물을 얻었다. 이 수지 음액 조성물을 이용하여 보존 안정성, 탄성률, 땜남 베스에 있어서의 내열성, 아세론 가용분, 유건률, 컬성, 밀착성 및 내IPA의 축정물 행하였다. 이 수지 용액 조성물은 1주일 실온에서 방치하더라도 균일한 용액의 상태, 정도를 유지하였다. 또 5℃이하의 상태에서 3개월간 방치하더라도 점도 변화는 거의 관찰되지 않았다.

er un ail

에쪽시 수지를 사용하지 않은 것 이외는 실시에 1과 동일하게 행하여, 보존 안정성, 탄성물, 땜납 베스에 있어서의 내열성, 아세톤 가용분, 유전률, 결성, 밀착성 및 내IPA의 축정을 행하였다. 그 결과, 이 수지 용액 조성물은 내약품성이 매우 나쁘고, 아세론에 거의 완전히 용해하였다.

ചിനാരി 2

500㎡의 반용기에, 제조예 3에서 얻은 실록산물리아미드아미드산 공중함 수지 용맥 100g과 비스페놀A형 에 폭시 수지(도로 가세이 가부시끼가이샤 제품, 에포 도로 YD-011, 예퓩시 당량=478) 4.1g을 넣고, 실온에 서 균일해질 때까지 교반 존합하여, 수지 용액 조성뭄을 얻었다. 이 수지 용맥 조성물을 이용하여 보존 안 정성, 탄성률, 땜납 베스에 있어서의 내열성, 아세톤 가용분, 유전률, 컬성, 밀왁성 및 내IPA의 촉정을 행 하였다. 이 수지 용액 조성물은 1주간 실온에서 방치한 바, 현저한 점도 저하룝 보였다. 또 5℃이하의 상 태에서도 현저한 점도 저하가 관찰되었다.

비교예 3

제조예 4에서 얼어진 수지 용액 조성물을 이용하여, 보존 안청성, 탄성률, 땔납 베스에 있어서의 내열성, 아세톤 가용분, 유전률, 결성, 밁착성 및 내!PA의 측권을 행하였다. 이 수지 용액 조성물을 도포한 FPC는 큰 결성을 보였다.

상기 실시에 및 비교예의 수지 용액 조성물의 배합 조성과, 보존 안정성 시험, 탄성률 축정, 땜납 베스에 있어서의 내열 시험, 아세돈 가용분 촉정, 유전률 촉정 및 보호막 특성 평가 시험의 결과를 표 1에 나타낸 다. 여기서 탄성률 축정, 아세론 가용분 측정 및 유전률 축정은 수지 용맥 조성물을 제조한 날[Oday]에 측 정하였고, 용액 점도 측정 및 땜납 베스에 있어서의 내열성은 수지 용액 조성물을 제조한 날[Oday]과 90일 간 5℃의 상태에서 보존한 후[90day]에 각각 측정하였다.

[표 1]

		실시	실시예				비교예		
		2	3	4	1	2	3	T	
조 성	공중합수지용액	100	100	100	100	100	100	100	
(중량부)	YD-011	4.1	0	4.1	0	0	4.1	0	
	YD-014	0	8.2	0	0	0	0	0	
	Y00N-701P	0	٥	0	2.0	0	0	0	
용액정도 [O day] (poise)		134	272	96	129	110	162	290	
용맥점도 [90 day] (polse)		141	272	100	138	108	40	268	
땜남 베스에 있어서의 내열섬 [O day]		0	0	0	0_	0	0	0	
땔납 베스에 있어서의 내엹성 [90 day]		0	0	0	0	0	×	0	
탄성쯀 (kgf/때)		38	37	19	40	27	37	310	
아세폰 가용분 (wt%)		4	5	6	3.5	용해	3	0.6	
유전출		3.2	3.2	3.2	3.1	3.2	3.2	3.6	
	ma)	없음	없음	없음	없음	없음	없음	15	
	%)	100	100	100	100	100	100	80	
내IPA성		0	0		0	×	0	0	

學열의 多과

본 발명의 전자 재료용 수지 음맥 조성물은, 보존 안정성이 뛰어나고, 180℃ 이하의 저온 경화가 가능하며, 이것을 경화하면 내열성, 고주파특성, 내약품성, 움력완화특성 등이 뛰어난 경화물을 얻을 수 있다. 따라서 본 발명의 전자 재료용 수지 몸액 조성물은, 예를 돌면 프린트 기판 등과 같은 배선부품의 총간 절연막이나 표면 보호막 혹은 반도체 패키지용 다이본당제, 맥상봉지제, 그 외의 전자 재료용 내열 접착제 등에 앞맞게 사용할 수 있다.

(57) 철구의 범위

월구항 1

방향쪽 테르라카르본산이무수묽과 실콕산디아민을 중축합시켜 이루어지는 이미드 부위 및 방향쪽 테트라카 르본산이무수물과 실록산디아민 이외의 방향쪽 디아민 성분을 중부가시켜 이루어지는 아미드산 부위를 갖 는 하기 일반식 (1)

(상기 식에서, X는 방향족 테트라카르본산이무수물 잔기름 나타내며, Y는 실룩산디아인 잔기를 나타내며, T는 방향쪽 디아민 잔기를 나타내며, 1 및 □은 각각 독립적으로 정수를 나타내고, □은 1이상의 수를 나타 낸다)으로 표현되는 실목산폴리이미드아미드산 공중함 수지 100중량부와. 에쪽시 수지 1~50중량부를, 유 기 용매에 용해하여 이루어지는 전자 재료용 수지 용액 조성물.

청구항 2

제 1 항에 있어서, 실룩산디아민이 하기 일반식 (2)

$$R_{s}$$
 R_{s}
 R_{s

(상기 식에서, R_1 및 R_2 는 2가의 탄화수소기를 나타내며, $R_3 \sim R_6$ 은 자각 탄소수가 1 \sim 6인 탄화수소기쯤 나타내며, p는 1 \sim 30의 정수를 나타낸다)으로 표현되며, 이 실록산디아민과 방향쪽 디아민의 물비가 30/70 \sim 99/1인 것을 특징으로 하는 전자 재료용 수지 음액 조성물.

성구함 3

제 2 항에 있어서, 일반식 (2)로 표현되는 실록산디아민의 평균 반복 단위(p)가 1~12이고, 또한 이 실록 산디아민과 방향쪽 디아민의 물비가 50/50~99/1인 것을 특징으로 하는 전자 재료용 수지 용액 조성물.

월구화 4

제 1 황 내지 제 3 항 중의 어느 한 항에 있어서, 실콕산풀리이미드아미드산 공중합 수지의 대수 철도가 0.08~1.2인 것을 특징으로 하는 전자 재료용 수지 용맥 조성물.

청구함 5

일반식 (2)로 표현되는 실목산디아민의 평균 반복 단위(p)가 1~12이고, 또한 이 실목산디아민과 방향적 디아민의 물비가 70/30~99/1인 청구항 2에 기재된 수지 용맥 조성물에 의해 형성된 프린트 기판용 회로 보호막,